External prepn. for the treatment of coarse skin - comprises ethanol extract of cola de caballo

Patent Number: JP09020640

International patents classification: A61K-007/48 A61K-007/00 A61K-035/78

· Abstract:

JP09020640 A An external prepn. comprises extract of cola de caballo, Equisetum giganteum, partic. at concns. of 0.005-20.0 wt.%. Cola de caballo, Equisetum giganteum, is extracted with e.g. MeOH, EtOH, aq. alcohols, acetone and EtOAc and used to prepare conventional external prepns. together with conventional additives and carriers at concns. of 0.005-20.0, pref. 0.01-10.0 wt.% as dried extract.

ADVANTAGE - A safe agent for treatment of various skin disorders including coarse skin.

In an example, 50g of leaves and twigs of cola de caballo, Equisetum giganteum, was extracted with EtOH for a week at room temp. and the extract was evaporated to give 2.4g of dried extract. The extract inhibited plasmin and trypsin at a rate of 44.0 and 40.2% at a concn. of 0.1% respectively. Similarly, the inhibitory rate of 26.9% and 19.6% was obtd. at a concn. of 0.01%, respectively. (Dwg.0/0)

• Publication data:

Patent Family: JP09020640 A 19970121 DW1997-13 A61K-

007/48 9p * AP: 1995JP-0196202 19950707 <u>Priority n°</u>: 1995JP-0196202 19950707

Covered countries: 1
Publications count: 1

· Accession codes :

Accession N°: 1997-140806 [13] Sec. Acc. n° CPI: C1997-044934 • Patentee & Inventor(s):

Patent assignee: (SHIS) SHISEIDO CO LTD

• Derwent codes :

Manual code : CPI: B04-A10B B04-A10J B14-N17 D08-B09A

Derwent Classes : B04 D21

• Update codes :

Basic update code :1997-13

This Page Blank (uspto)

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公園番号

特開平9-20640

(43)公開日 平成9年(1997)1月21日

(51) Int.Cl.* A 6 1 K	7/48	識別記号	庁内整理番号	F I A 6 1 K	7/48		技術表示	箇所	
AUIK	7/00				7/00	K			
	·					7	W		
						Ţ	J		
	35/78	ADA			35/78		ADAC		
				審查請求	未請求	請求項の数2	FD(全 9	頁)	
(21)出願番号 特顧平7-		特顧平7-196202	•	(71)出題人	. 0000019)59			
			株式会社資生堂						
(22)出顧日		平成7年(1995)7		東京都中	中央区銀座7丁	15番5号			
				(72)発明者	古田 1	建三			
					神奈川	具横浜市港北区籍	所羽町1050番地	株	
						資生堂第一リサー	-チセンター内		
				(72)発明者					
					• • •	具横浜市港北区籍			
				4		発生堂第一リサー	ーチセンター内		
				(72)発明者	• • • •			14.	
						具横浜市港北区第			
						資生堂第一リサー	-チセンター内	l	
			•	(74)代理人	. 弁理士	館野 千惠子			
							最終頁に	続く	

^{(54) 【}発明の名称】 肌荒れ改善用外用剤

合する肌荒れ改善用外用剤。

【目的】 肌荒れ改善作用に優れ、種々の皮膚疾患、肌 荒れ、荒れ性等の改善・予防に優れた効果を有すると共 に、安全性にも優れた肌荒れ改善用外用剤を提供する。 【構成】 コラ・デ・カバロ (Cola de cab allo、学名: Equisetum giganteum) の抽出物を配

^{(57)【}要約】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 コラ・デ・カバロ (Cola de caballo、学名: Equisetum giganteum) の抽出物を配合することを特徴とする肌荒れ改善用外用剤。

【請求項2】 コラ・デ・カバロの抽出物の配合量が 0.005~20.0重量%である請求項1記載の肌荒 れ改善用外用剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はコラ・デ・カバロ(Colade caballo)の抽出物を配合することにより、接触性皮膚炎、乾癬等の種々の皮膚疾患による肌荒れ症状の他、健常人の肌荒れ、荒れ性に対して改善・予防効果を有する肌荒れ改善用外用剤に関する。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】これ まで種々の皮膚疾患や肌荒れに対して改善・予防効果を 有する治療薬、皮膚外用剤、化粧料等の有効成分として は、抗炎症作用を有する、あるいは保湿効果の高いアミ ノ酸や多糖、脂質、抽出エキス等が、その使用効果が特 徴的であるため用いられてきた。しかしながら、その効 果は必ずしも十分ではなく、より優れた薬効剤の開発が 期待されていた。一方、近年種々の皮膚疾患の病像形成 にはプロテアーゼが関与していることが明らかにされつ つある。例えば炎症性異常角化性疾患の代表である乾癬 では、その患部表皮において高いプラスミノーゲンアク チベーター (Plasminiogen activator: PA) 活性が認 められている。PAはセリンプロテアーゼの1つである が、Hausteinは、乾癬表皮の特に錯角化部位に 強いPA活性が存在することを報告し(Arch. Klin. Exp. Dermatol; 234, 1969), Fraki & Hopsu-Ha v u は、乾癬鱗屑から高濃度の塩溶液を用いてPA活性 を抽出した(Arch. Dermatol. Res; 256, 1976)。また、 **尋常性天疱瘡においては表皮細胞内で多量に合成された** PAが、細胞外に存在するプラスミノーゲン (Plasmini ogen) をプラスミン (Plasmin) に転換し、これが細胞 間結合物質を消化することにより細胞間に組織液が貯溜 して表皮内水泡が形成されることが、インピトロ (in v itro) の実験系において明らかにされている (Morioka S. et al: J. Invest. Dermatol; 76, 1981)。またプロテ アーゼは、角質層形成など表皮の正常な角化過程におい ても重要な役割を果たしていると考えられており(Ogaw a H. Yoshiike T.: Int. J. Dermatol: 23, 1984)、肌改 善あるいは皮膚疾患の治療薬として、プロテアーゼ阻害 剤を用いる試みがなされるようになってきている。

[0003]

【課題を解決するための手段】そこで以上のような現況 に鑑み、本発明者らはプロテアーゼ活性阻害物質が種々 の皮膚疾患、肌荒れ、荒れ性等の改善に有効であると考 え、広く種々の物質についてプロテアーゼ阻害活性を調 べた結果、コラ・デ・カバロ (Cola decaba 11o) の抽出物がトリプシン型セリンプロテアーゼの 阻害活性を有していることを見い出した。またさらに、 該植物抽出物が、増殖性の皮膚肥厚、紅斑、乾燥、落屑 を伴う肌荒れを極めて有効に改善することを見い出し た。本発明者らは上記知見に基づいて本発明を完成する に至った。

【0004】コラ・デ・カバロ(Cola de caballo)の抽出物のプロテアーゼ阻害作用等に関する報告はこれまでになく、プロテアーゼ阻害剤や肌荒れ改善剤への応用も全く知られていない。また、コラ・デ・カバロ(Cola decaballo)の抽出物を皮膚外用剤に配合した例としては、美白剤として該植物抽出物を配合した皮膚外用剤が本願出願人によって報告されているのみである(特願平7-78478号)。

【0005】 すなわち本発明は、コラ・デ・カバロ(Colade caballo、学名: Equisetum giganteum) の抽出物を配合することを特徴とする肌荒れ改善用外用剤である。

【0006】以下、本発明の構成について詳述する。本発明に用いられるコラ・デ・カバロ(Cola de caballo)は、南アメリカ、特にアンデスなどの乾性草原、牧草などに生える植物である。本発明に用いられる抽出物は上記、葉と茎または果実等、コラ・デ・カバロ全草を抽出溶媒と共に浸漬または加熱還流した後、濾過し、濃縮して得られる。本発明に用いられる抽出溶媒は、通常抽出に用いられる溶媒であれば何でもよく、特にメタノール、エタノール等のアルコール類、含水アルコール類、アセトン、酢酸エチルエステル等の有機溶媒を単独あるいは組み合わせて用いることができる

【0007】本発明におけるコラ・デ・カバロ抽出物の配合量は、外用剤全量中、乾燥物として0.005~20.0重量%、好ましくは0.01~10.0重量%である。0.005重量%未満であると、本発明でいう効果が十分に発揮されず、20.0重量%を超えると製剤化が難しいので好ましくない。また、10.0重量%以上配合してもさほど大きな効果の向上はみられない。

【0008】本発明の肌荒れ改善用外用剤は、プロテアーゼ阻害剤としての応用が可能である。プロテアーゼ阻害剤のプロテアーゼとは、ペプチド結合の加水分解を触媒する酵素の総称であり、このプロテアーゼはペプチダーゼおよびプロテイナーゼに分類される。前者はペプチド鎖のアミノ基末端やカルボキシル基末端の外側より、ペプチド結合を切り離していく酵素で、後者はペプチド鎖内部の特定の結合を切断する酵素である。後者プロテイナーゼは、その活性触媒基の種類により、さらにセリン系、システイン系、アスパラギン酸系、金属系の4つに大別され、それぞれに特異的な阻害剤が存在している。本発明におけるプロテアーゼ阻害剤とは、このうち

の特にセリンプロテアーゼに対して阻害活性を示すこと を特徴としている。

【0009】本発明の肌荒れ改善用外用剤には、上記必須成分以外に、通常化粧品や医薬品等の皮膚外用剤に用いられる成分、例えば、美白剤、保湿剤、酸化防止剤、油性成分、紫外線吸収剤、界面活性剤、増粘剤、アルコール類、粉末成分、色材、水性成分、水、各種皮膚栄養剤等を必要に応じて適宜配合することができる。

【0010】その他、エデト酸ニナトリウム、エデト酸 三ナトリウム、クエン酸ナトリウム、ポリリン酸ナトリウム、メタリン酸ナトリウム、グルコン酸等の金属封鎖 剤、カフェイン、タンニン、ベラパミル、トラネキサム 酸およびその誘導体、甘草抽出物、グラブリジン、火棘 の果実の熱水抽出物、各種生薬、酢酸トコフェロール、グリチルリチン酸およびその誘導体またはその塩等の薬剤、ビタミンC、アスコルビン酸リン酸マグネシウム、アスコルビン酸グルコシド、アルブチン、コウジ酸等の 美白剤、グルコース、フルクトース、マンノース、ショ 糖、トレハロース等の糖類なども適宜配合することができる。

【0011】本発明の肌荒れ改善用外用剤とは、例えば 軟膏、クリーム、乳液、ローション、パック、浴用剤 等、従来皮膚外用剤に用いるものであればいずれでもよ く、剤型は特に問わない。

[0012]

【実施例】次に実施例によって本発明をさらに詳細に説明する。尚、本発明はこれにより限定されるものではない。配合量は重量%である。実施例に先立ち、本発明の植物抽出物のプロテアーゼ阻害効果および肌荒れ改善効果に関する試験方法とその結果について説明する。

【0013】1. プロテアーゼ阻害効果試験 代表的な2種類のセリンプロテアーゼとして、プラスミ ンとトリプシンに対する阻害活性を評価した。

【0014】(1) 試料の調製

コラ・デ・カバロ (Cola de caballo) の茎および枝部分50gを室温で1週間エタノールに浸漬し、抽出液を濃縮し、エタノール抽出物2.4gを得た。この固形物を再びエタノールに溶解し、1%溶液を作成した。これを用いて以下の実験を行った。

【0015】(2) プラスミン阻害活性の測定 フィブリン平板法にて阻害率%を求めた。すなわちAs trupら (Arch. B-iochem.; 40,346,1952) の方法に ならいフィブリン平板を作成し、上記のように調製した 試料を0.1%と0.01%にまでエタノールにて希釈 して使用した。結果を表1に示した。

【0016】(3) トリプシン阻害活性の測定 カゼインを基質としたMuramatuら(J. Bioche m; 58,214,1965)の方法にならい阻害率を求めた。試 料は同じく0.1%と0.01%にまで希釈したものを 使用し、結果を表1に示した。また、参考例として、す でに肌荒れに対する適用が知られている植物であるショ ウガ(Zingiberaceae)科のクンイット(Kunyi t、学名: Curcuma domestica)、ショウガ(Zingibera ceae)科のレムプヤン(Lempuyang、学名: Zi ngiber aromaticum Mal.)およびヨモギのエタノール抽 出物についても上記と同様の試験を行った。その結果を 併せて表1に示す。

【0017】 【表1】

20	solved from the sales	阻害	率 (%)
F A	料添加濃度	プラスミン	トリプシン
コラ・デ・カバロ	0. 1%	44. 0	40. 2
	0.01%	26. 9	19.6
クンイット	0.1%	3. 0	0
	0.01%	0	0
レムプヤン	0. 1%	0	0
	0.01%	0	0
ヨモギ	0. 1%	18. 6	0
	0. 01%	5.8	0

【0018】2. 肌荒れ改善効果試験

(1) 実使用試験

本発明に保わる外用剤の外皮適用による効果を、肌荒れ、カミソリ負け及び色素沈着に対する改善率、ならびに皮膚刺激性から評価した。肌荒れで悩む60名の女性パネルの顔面を用い、表2に示す組成(重量%)のロー

ションのうち、左右どちらか一方の類に試料を、他方の 類に対照を1日2回、2週間塗布し、その後の肌状態を 目視で判定した。またカミソリ負けする30名の男性パネルを対象に、ひげ剃り直後に表2に示す組成のローションを塗布し、カミソリ負けに対する効果を判定した。 各判定基準は以下の通りとした。試料としては、本発明 品として、コラ・デ・カバロ メタノール抽出物の濃度を変えたものを2種、比較品として、すでに肌荒れに対する適用が知られている植物であるショウガ (Zingiber aceae) 科のクンイット (Kunyit、学名: Curcuma domestica) およびショウガ (Zingiberaceae) 科のレムプヤン (Lempuyang、学名: Zingiber aroma ticum Mal.) のメタノール抽出物を配合したものを用いた。その結果を表3に示す。

【0019】① 肌荒れに対する改善効果の判定基準

著効:症状の消失したもの。 有効:症状の弱くなったもの。

やや有効:症状がやや弱くなったもの。

無効:症状に変化を認めないもの。

【0020】② カミソリ負けに対する改善効果の判定

基準

著効:カミソリ負けの消失したもの。 有効:カミソリ負けの弱くなったもの。

やや有効:カミソリ負けがやや弱くなったもの。 無効:カミソリ負けに変化を認めないもの。 【0021】③ 肌荒れ及びカミソリ負けに対する改善効果

◎:被験者が著効、有効及びやや有効を示す割合(有効率)が80%以上。

〇:被験者が著効、有効及びやや有効を示す割合(有効

率) が50%以上~80%未満。

△:被験者が著効、有効及びやや有効を示す割合(有効

率) が30%以上~50%未満。

×:被験者が著効、有効及びやや有効を示す割合(有効

率) が30%未満。

【0022】④ 皮膚刺激性

◎:肌にヒリヒリ感を認めた被験者の割合が0%。

〇:肌にヒリヒリ感を認めた被験者の割合が5%未満。

△:肌にヒリヒリ感を認めた被験者の割合が10%未 ***

×:肌にヒリヒリ感を認めた被験者の割合が10%以

【0023】 【表2】

	本発明品		比較品	
試 料	1	2	1	2
コラ・デ・カバロ メタノール抽出物	1.0	0.5	_	_
クンイット メタノール抽出物		_	1. 0	-
レムプヤン メタノール抽出物	-	_		1.0
グリセリン	10.0	10.0	10.0	10.0
1, 3ープチレングリコール	4.0	4. 0	4. 0	4. 0
エタノール	7.0	7.0	7. 0	7.0
ポリオキシエチレン(20モル)				
オレイルアルコール	0.5	0. 5	0. 5	0. 5
精製水	残余	残余	残余	残余

[0024]

【表3】				
試 料	本発明品		比較品	
<u></u> ው	1	2	1	2
肌荒れ改善効果	0	0	Δ	Δ
カミソリ負け防止効果	0	0	Δ	Δ
皮膚刺激性	0	0	0	Δ

【0025】表3から明らかなように、コラ・デ・カバロ抽出物を配合した本発明品の試料は、比較品の試料よりも肌荒れ、カミソリ負けに対して優れた改善効果を示し、さらに皮膚刺激性も認められなかった。

【0026】(2) レプリカ法による実使用試験 本発明品1,2と比較品1,2のローションを用いて、 人体バネルで肌荒れ改善効果試験を行った。即ち、女性 健常人(顔面)の皮膚表面形態をミリスン樹脂によるレ プリカ法を用いて肌のレプリカを採り、顕微鏡(17 倍)にて観察した。皮紋の状態及び角層の剥離状態か ら、表4に示す基準に基づいて肌荒れ評価が1または2 と判断されたもの(肌荒れパネル)20名を用い、顔面 左右半々に、本発明品1,2と比較品1,2のローションを1日2回、2週間登布した。2週間後、再び上述のレプリカ法にしたがって肌の状態を観察し、表4の判定

基準にしたがって評価した。その結果を表5に示す。 【0027】 【表4】

	評点	割	点 の 基	準				
	1	皮溝、	皮丘の消失、	広範囲の角層	のめくれが	認められる。		
	2	2 皮溝、皮丘が不鮮明、角層のめくれが認められる。						
	3	皮溝、	皮丘は認めら	れるが、平坦	L.			
	4	皮溝、	皮丘が鮮明。					
	5	皮溝、	皮丘が鮮明で	整っている。				
0028]			【表 5 】					
	レプリス	が評価	本発明品1	本発明品 2	比較品 1	比較品2		
	1		0	0	1	0		
	2		0	0	3	· 4		
	3		5	9	13.	1 1		
	4		1 3	10	3	5		
	5		2	1	0	0		

【0029】表5から分かるように、	本祭明品のローシ	亜硫酸水素ナトリウム	0.01			
ョンは比較品のローションと比較して		防腐剤	適量			
善効果が認められた。		香料	適量			
【0030】実施例1 クリーム		イオン交換水	残余			
(処方)		(製法) イオン交換水にプロピレン:				
ステアリン酸	5.0 重量%	デ・カバロメタノール抽出物と苛性				
ステアリルアルコール	4. 0	加熱して70℃に保つ(水相)。他の				
イソプロピルミリステート		融解して70℃に保つ(油相)。水				
グリセリンモノステアリン酸エステル		え、全部加え終わってからしばらくその温度に保ち反応				
プロピレングリコール		を起こさせる。その後、ホモミキサ				
コラ・デ・カバロメタノール抽出物		よくかきまぜながら30℃まで冷却				
苛性カリ	0. 2	[0031]	,			
実施例2 クリ		100011				
(処方)						
ステアリン酸	•	2.0 重量%				
ステアリルア		7. 0				
水添ラノリン	,	2. 0				
スクワラン		5. 0				
	ドデシルアルコール					
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	ルアルコールエーテル 3.0				
	ノステアリン酸エステル		•			
プロピレング		5. 0				
	ベロエタノール抽出物					
 	トリウム	0. 03				
エチルパラベ	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0. 3				
香料		適量				
イオン交換水		残余				

イオン交換水 (製法) イオン交換水にプロピレングリコールを加え、

加熱して70℃に保つ(水相)。他の成分を混合し加熱

きまぜながら30℃まで冷却する。 融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を加え予備 乳化を行い、ホモミキサーで均一に乳化した後、よくか [0032] 実施例3 クリーム (処方) 5.0 重量% 固形パラフィン ミツロウ 10.0 15.0 ワセリン 41.0 流動パラフィン グリセリンモノステアリン酸エステル 2.0 ポリオキシエチレン (20モル) ソルピタンモノラウリン酸エステル 2.0 0.1 石けん粉末 0.2 硼砂 0.05 コラ・デ・カバロアセトン抽出物 コラ・デ・カバロエタノール抽出物 0.05 亜硫酸水素ナトリウム 0.03 エチルパラベン 0.3 香料 適量 イオン交換水 残余 ーで均一に乳化し、乳化後よくかきまぜながら30℃ま (製法) イオン交換水に石けん粉末と硼砂を加え、加熱 溶解して70℃に保つ(水相)。他の成分を混合し加熱 で冷却する。 融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相をかきまぜ [0033] ながら徐々に加え反応を行う。反応終了後、ホモミキサ 実施例4 乳液 (処方) 2.5 重量% ステアリン酸 1. 5 セチルアルコール 5. 0 ワセリン 10.0 流動パラフィン ポリオキシエチレン(10モル)モノオレイン酸エステル 2.0 ポリエチレングリコール1500 3. 0 トリエタノールアミン 1.0 カルボキシビニルポリマー 0.05 (商品名:カーボポール941, B.F. Goodrich Chemical company) コラ・デ・カバロ酢酸エチルエステル抽出物 0.01 亜硫酸水素ナトリウム 0.01 エチルパラベン 0.3 香料 適量 イオン交換水 残余 合し加熱融解して70℃に保つ(油相)。水相に油相を (製法) 少量のイオン交換水にカルボキシビニルポリマ 加え予備乳化を行い、A相を加えホモミキサーで均一乳 ーを溶解する(A相)。残りのイオン交換水にポリエチ 化し、乳化後よくかきまぜながら30℃まで冷却する。 レングリコール1500とトリエタノールアミンを加 [0034] え、加熱溶解して70℃に保つ(水相)。他の成分を混 実施例5 乳液 (処方) 1.0 重量% マイクロクリスタリンワックス 密ロウ 2. 0 ラノリン 20.0 10.0 流動パラフィン スクワラン 5. 0

ソルピタンセスキオレイン酸エステル 4.0

```
プロピレングリコール
                                7. 0
           コラ・デ・カバロアセトン抽出物
                               10.0
           亜硫酸水素ナトリウム
                                0.01
           エチルパラベン
                                0.3
           香料
                                 適量
           イオン交換水
                                 残余
                               らこれに水相を徐々に加え、ホモミキサーで均一に乳化
(製法) イオン交換水にプロピレングリコールを加え、
加熱して70℃に保つ(水相)。他の成分を混合し、加
                               する。乳化後よくかきまぜながら30℃まで冷却する。
熱融解して70℃に保つ(油相)。油相をかきまぜなが
                                [0035]
          実施例6 ゼリー
            (処方)
           95%エチルアルコール
                                10.0 重量%
                                15.0
           ジプロピレングリコール
           ポリオキシエチレン (50モル) オレイルアルコールエーテル 2.0
           カルボキシビニルポリマー
                                 1. 0
            (商品名:カーボポール940, B.F. Goodrich Chemical company)
           苛性ソーダ
                                 0.15
                                 0.1
           L-アルギニン
           コラ・デ・カバロ50%エタノール水溶液抽出物 7.0
           2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノンスルホン酸ナトリウム 0.05
           エチレンジアミンテトラアセテート・3ナトリウム・2水 0.05
           メチルパラベン
                                 0. 2
                                 量
           香料
                               · 残余
           イオン交換水
                               加する。次いで、その他の成分を加えたのち苛性ソー
(製法) イオン交換水にカーボポール940を均一に溶
                               ダ、Lーアルギニンで中和させ増粘する。
解し、一方、95%エタノールにコラ・デ・カバロ50
%エタノール水溶液抽出物、ポリオキシエチレン(50
                                [0036]
モル) オレイルアルコールエーテルを溶解し、水相に添
          実施例7 美容液
            (処方)
            (A相)
           エチルアルコール (95%)
                               10.0 重量%
           ポリオキシエチレン (20モル) オクチルドデカノール 1.0
                                0.1
           パントテニールエチルエーテル
           コラ・デ・カバロメタノール抽出物
                                1. 5
           メチルパラベン
                                0.15
            (B相)
           水酸化カリウム
                                0.1
            (C相)
            グリセリン
                                5. 0
           ジプロピレングリコール
                               10.0
                                0.03
           亜硫酸水素ナトリウム
           カルボキシピニルポリマー
                                0.2
            (商品名:カーボポール940, B.F. Goodrich Chemical company)
           精製水
                                 残余
                                (処方)
(製法) A相、C相をそれぞれ均一に溶解し、C相にA
相を加えて可溶化する。次いでB相を加えたのち充填を
                                (A相)
                                ジプロピレングリコール
                                                    5.0 重量%
行う。
                                ポリオキシエチレン (60モル) 硬化ヒマシ油 5.0
【0037】実施例8 パック
```

ポリオキシエチレン (20モル) ソルピタンモノオレイン酸エステル 1.0

(= 4=)		1. 11. 14. 2 1	10 0
(B相)	- 0 01	セリサイト	10.0
コラ・デ・カバロメタノール抽出物		亜鉛華	3. 8
オリープ油	5. 0	二酸化チタン	2. 9
酢酸トコフェロール	0. 2	黄色酸化鉄	
エチルパラベン	0. 2	黒色酸化鉄	0. 2
香料	0. 2	スクワラン	8. 0
(C相)		イソステアリン酸	4. 0
亜硫酸水素ナトリウム	0.03	モノオレイン酸POEソルビタン	3. 0
ポリビニルアルコール	13.0	オクタン酸イソセチル	2. 0
(ケン化度90、重合度2,000))	コラ・デ・カバロエタノール抽出物	1. 0
エタノール	7. 0	防腐剤	適量
精製水	残余	香料	適量
(製法) A相、B相、C相をそれる		(製法) タルク〜黒色酸化鉄の粉末	
相にB相を加えて可溶化する。次い	いでこれをC相に加え	十分混合し、これにスクワラン〜オ	クタン酸イソセチル
たのち充填を行う。		の油性成分、コラ・デ・カバロエタ	ノール抽出物、防腐
【0038】実施例9 固形ファン	/デー ション	剤、香料を加え良く混練した後、容	器に充填、成型す
(処方)		ర .	
タルク	43.1 重量%	[0039]	
カオリン	15.0		
実施例10	乳化型ファンデーション	(クリームタイプ)	
(処方)			
(粉体部)			
二酸化チタ	ン	10.3 重量%	
セリサイト		5. 4	
カオリン		3. 0	
黄色酸化鉄		0.8	
ベンガラ		0.3	
黒色酸化鉄		0. 2	
(油相)			
デカメチル	シクロペンタシロキサン	11.5	
流動パラフ	ィン	4. 5	
ポリオキシ	エチレン変性ジメチルポ	リシロキサン 4.0	
(水相)			
精製水		50.0	
1. 3ープ	チレングルコール	4. 5	
	カバロエタノール抽出物	1. 5	
• • •			

ソルビタンセスキオレイン酸エステル 3.0

(製法) 水相を加熱攪拌後、十分に混合粉砕した粉体部 を添加してホモミキサー処理する。更に加熱混合した油 相を加えてホモミキサー処理した後、攪拌しながら香料 を添加して室温まで冷却する。

防腐剤

香料

[0040]

【発明の効果】以上説明したように、本発明の肌荒れ改 善用外用剤は、肌荒れ改善作用に優れ、種々の皮膚疾 患、肌荒れ、荒れ性等の改善・予防に優れた効果を有す るものであると共に、安全性にも優れたものである。

適量

適量

フロントページの続き

(72)発明者 阪本 興彦

神奈川県横浜市港北区新羽町1050番地 株式会社資生堂第一リサーチセンター内

This Page Blank (USPIC)